This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

r ,n					1
4	***				
g.					
i.	÷ (*) *				
	en e	4.0	***		
			*		
			* .		
		y."	* /		
				, <u>y</u>	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		**	,
			*	- An a	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
.				2 d	
			•		
*					* .
	8				
				V de en	
				(X) ·	
			* * *		
	*	W			
		1			
					**
			•		
	· m				
		*		***	
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
				•	
	· · · ()(reconstruction of the second o
					* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
	e de la companya de l	* *			4
		*			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Ľ		W.			, k. * ·
*					*
ř.				at .	. : અ
			·		
	**			8	3

11 Veröffentlichungsnummer:

0 054 689 A1

	_	
~	2	۱

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 81108946.5

(5) Int. Cl.³: **G 01 N 33/52**, G 01 N 33/82

- 2 Anmeldetag: 27.10.81
- 30 Priorität: 23.12.80 DE 3048662

- (7) Anmelder: BOEHRINGER MANNHEIM GMBH, Sandhofer Stresse 112-132 Postfach 31 01 20, D-6800 Mannheim 31-Waidhof (DE)
- (3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 30.06.82 Patentblatt 82/26
- © Erfinder: Gelsler, Edda, Dipl.-Ing. grad. Chem., Feldberg Strasse 58, D-6800 Mannheim 23 (DE) Erfinder: Feuerstein, Helmut, Neue Schulstrasse 55, D-6804 Mannheim-Ilvesheim (DE) Erfinder: Lange, Hans-Rudolf, Danziger Strasse 3, D-6840 Lampertheim (DE)
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU
 NL SE
- 54 Stabilisierte Zubereitung von Tetrazoliumsalzen.
- Gegenstand der Erfindung ist eine neue stabilisierte Zubereitung von Tetrazoliumsalzen für analytische Zwecke durch Zusatz von komplexbildenden, in polaren Lösungsmitteln löslichen Säuren wie Borsäure oder Hydroxypolycarbonsäuren und analytische Verfahren unter Verwendung dieser Zubereitungen.

EP 0 054 689 A'

Stabilisierte Zubereitung von Tetrazoliumsalzen

Gegenstand der Erfindung ist eine neue stabilisierte Zubereitung von Tetrazoliumsalzen für analytische Zwecke.

Tetrazoliumsalze sind in der analytischen Chemie zum 5 Nachweis reduzierender Stoffe, insbesondere von NADH seit langem bekannt. Die Wasserstoffübertragung wird außer durch Enzyme wie Diaphorase, auch durch 5-Methylphenazinium-methylsulfat (PMS) oder ähnliche Substanzen katalysiert, wobei sich tiefgefärbte Formazane bilden, die einen sehr empfindlichen Nachweis der reduzierenden 10 Substanzen im sichtbaren Licht erlauben. Es sind deshalb entsprechende Verfahren entwickelt worden, eine Reihe von in der analytischen Chemie wichtigen Substanzen über das als Zwischenprodukt gebildete NADH auf diese Art nachzuweisen. Nachteilig ist bei dieser 15 Reaktion, daß sich die Tetrazoliumsalze insbesondere in Lösung relativ leicht zersetzen und farbige Zersetzungsprodukte bilden. Selbst bei Lagerung bei tiefen Temperaturen und Ausschluß von Licht ist deshalb die Stabilität 20 solcher Produkte begrenzt (H.U. Bergmeyer, Grundlagen der enzymatischen Analyse, Verlag Chemie, Weinheim 1977, Seite 91-95 mit weiteren Nachweisen).

Es stellte sich deshalb die Aufgabe, Stabilisierungsmittel zu finden, die die Empfindlichkeit der Tetrazoliumsalze gegen höhere Temperaturen und Licht vermindern oder beseitigen, ohne dadurch die Empfindlichkeit der Nachweisreaktion zu beeinflußen.

Erfindungsgemäß werden stabilisierte Zubereitungen von Tetrazoliumsalzen für analytische Zwecke vorgeschlagen, die 1 - 10 Mol einer komplexbildenden, in polaren Lösungsmitteln löslichen Säure pro Mol Tetrazoliumsalz enthalten. Weitere Merkmale der Erfindung sind in den Patentansprüchen näher gekennzeichnet.

Die üblicherweise verwendeten Tetrazoliumsalze wie 3-(4',5'-dimethyl-thiazolyl-2-)- 2,4-diphenyl-tetrazoliumbromid (MTT)

- 2-(p-Iodophenyl)- 3-(p-nitrophenyl)- 5-phenyl-tetrazoliumchlorid (INT)
 - 2.2',5.5'-Tetra-(p-nitrophenyl)-3.3'-(3-dimethoxy-4-diphenylen)-ditetrazoliumchlorid (TNBT)
- 2.2'-Di(p-nitropheny1)-5.5'-dipheny1-3.3'-(3.3'-dimethoxy-4.4'-diphenylen)-ditetrazoliumchlorid (NBT)
 - 2.2'-p-Diphenylen-3.3',5.5'-tetraphenyl-ditetra-zoliumchlorid (Neotetrazoliumchlorid) (NT)
 - 2.3.5-Triphenyl-tetrazoliumchlorid (TT)
- werden üblicherweise als Chloride oder Bromide im Handel angeboten und wurden als solche in bisherige Teste eingesetzt. Eine Vermutung, daß diese Salze in Lösung teilweise hydrolysieren und die Instabilität in irgendeiner Weise damit zusammenhängt, konnte nicht bestätigt
- werden, da ein Zusatz von üblichen Säuren die Instabilität nicht beseitigt. Übliche starke Säuren wie Toluolsulfosäure, Oxalsäure oder Malonsäure erwiesen sich als wirkungslos.

5

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß teilweise weniger saure, aber komplexbildende Säuren, wie Borsäure oder organische Hydroxypolycarbonsäuren, beispielsweise Zitronensäure oder Äpfelsäure, einen ganz erheblichen stabilisierenden Effekt sowohl gegen Belastung der Zubereitung durch Temperatur, als auch gegen Belichtung, besitzen. Lösungen einer solchen Zubereitung können beispielsweise mehrere Tage bei Raumtemperatur und Tageslicht aufbewahrt werden ohne sich merklich zu verändern, d.h. ihre Brauchbarkeit für analytische Zwecke zu verlieren. Handelsübliche Zubereitungsformen wie Lyophilisate oder Imprägnierungen auf saugfähigen Trägern (Reagenzstreifen), können nach der erfindungsgemäßen Stabilisierung nach bisherigen Befunden mindestens ein Jahr lang bei Raumtemperatur ohne merkliche Zersetzung aufbewahrt werden.

Da die erfindungsgemäß eingesetzten Stabilisierungsmittel die bisher bekannten Testsysteme, in denen Tetrazoliumsalze als Indikatoren verwendet wurden. 20 nicht stören, kann diese Stabilisierung für alle bekannten Teste eingesetzt werden. Beispielsweise seien der Nachweis von Milchsäure mit Lactatdehydrogenase, Alkohol mit Alkoholdehydrogenase, Glyzerin mit Glyzerin-25 dehydrogenase, Glukose mit Glukosedehydrogenase, Acetaldehyd mit Acetaldehyddehydrogenase genannt, sowie weitere Systeme, die sich beispielsweise über die Bildung von H₂O₂ und dessen Reaktion mit Alkohol und Katalse zu Acetaldehyd an das vorstehende System ankoppeln lassen. 3о Darüberhinaus können natürlich auch starke Reduktionsmittel wie beispielsweise Ascorbinsäure

5

10

direkt Tetrazoliumsalze zum Formazan reduzieren.

Die erfindungsgemäßen Zubereitungen werden dem Testsystem üblicherweise als Lösung zugesetzt, für die längere Lagerung empfiehlt es sich, sie in fester Form, beispielsweise als Lyophilisate, Pulver, Tabletten oder imprägniert auf saugfähige Träger, zu verwenden. Solche saugfähigen Träger können gleichzeitig an einem kurzen Handgriff befestigt sein, so daß man sie als Mischstäbchen gemäß DE-OS 23 o1 999 verwenden kann.

In den folgenden Beispielen sollen einige Anwendungsformen der erfindungsgemäßen Zubereitung beschrieben sein, ohne das dadurch die Erfindung in irgendeiner Weise begrenzt ist.

5

Beispiel 1

Reagenzpapier mit 3(4,5-Dimethylthiazolyl-2-)-2,4-diphenyl-tetrazoliumbromid (MTT).

Filterpapier (Schleicher u. Schüll Nr. 598) wird mit einer Lösung folgender Zusammensetzung imprägniert und getrocknet.

MTT 0,25 Mo1
Citronensäure 0,50 Mo1
Methanol ad 1000 m1

Es wird ein citronengelbes Material erhalten, das bei 10 Elution in Wasser eine hellgelbe Lösung mit einm pH von 2,2 ergibt und welches vor Licht geschützt mindestens 1 Jahr bei Raumtemperatur stabil ist. Vergleicht man in analoger Weise hergestellte Reagenzpapiere, die andere Säuren im gleichen molaren Verhältnis 15 an Stelle von Citronensäure enthalten durch Vermessen an einem Remissions-Spektralphotometer (Zeiss DMR 21) zwischen 400 - 700 nm, so ist mit zunehmender Belastungsdauer eine mehr oder weniger ausgeprägte Verfärbung im Bereich 560 - 580 nm zu beobachten, die in nach-20 stehender Tabelle aufgezeigt ist. Das Zersetzungsprodukt ist überwiegend Formazan.

Säure-Variante	pH nach	% Remission bei 578 nm			
(1 Mol Säure auf o,5 Mol MTT)		unbelastet	12 Wochen bei 25 C	36 Wochen bei 25 C	
ohne Säure	5,5	62	60	42	
Weinsäure	2,1	95	80	52	
Salicylsäure	2,2	67	64	55	
Oxalsäure	1,5	85	7 ['] 8	40	
Borsäure	4,5	93	91	80	
Citronensäure	2,2	93	90	83	

10

5

Beispiel 2

Lactatdehydrogenase (LDH) - Farbtest mit MTT/Diaphorase

Ein Reagenzstreifen von 6 mm Breite und ca. 75 mm Länge,

an welchem am unteren Ende 3 voneinander getrennte Bezirke der Fläche 6 x 6 mm befestigt sind und wovon der eine 1,3 mg MTT zusammen mit 1,3 mg Citronensäure, imprägniert auf Filterpapier (3455, Schleicher u. Schüll) aus methanolischer Lösung, der andere 4,8 mg NAD, imprägniert auf das Polyamid/Cellulose-Vlies (VS 532, Binzer) aus wässriger Lösung und ein dritter 0,3 Einheiten Diaphorase, imprägniert auf VS 532 aus 0,05 molarem Tris-Citratpuffer, pH 7 enthält, wird in 2 ml einer 0,1 molaren Tris/HCl-Puffer-Lösung pH 8,0, die 0,5%

Detergenz und 40 mmol/l Lactat enthält, eluiert.

20

Es entsteht eine Reagenzlösung folgender Zusammensetzung:

Tris/HCl-Puffer	o,1 mol/1
Detergenz	0,5%
Lactat	0,04 mol/1
NAD	1,5 mmo1/1
MTT	1,5 mmol/1
Diaphorase	130 U/1
Citrat	6,o mmo $1/1$

Zu 2 ml dieser Lösung wird o,o2 ml Serum zupipettiert, gut gemischt und das Gemisch 3 Minuten bei Raumtemperatur stehen gelassen.

Die LDH-Enzymreaktion wird dann durch kontinuierliche Registrierung oder Extinktionsablesungen nach bestimmten Zeitintervallen (z.B. alle 60 sec.) gemessen.

Ein Jahr bei Raumtemperatur unter Licht- und Feuchtigkeitsausschluß gelagerte Reagenzstreifen, zeigten mit frisch hergestellten Reagenzstreifen identische Ergebnisse. Die Analyse der Inhaltsstoffe ergab folgende Werte, bezogen auf 1 Reagenzstreifen,

20	Inhaltsstoff	unbelastet	6 Monate bei 25 ⁰ C	12 Monate bei 25 ⁰ C
	NAD	4,8 mg	4,6 mg	4,0 mg
	Diaphorase	o,3 U	o,21 U	o,18 U
	MTT	1,3 mg	1,3 mg	1,2 mg
.,	Formazan	0,0	0,0	0,0

5

10

Ein bis auf den Zusatz von Citratpuffer und Citronensäure identisch hergestellter Reagenzstreifen, zeigt folgende Analysenwerte. Bereits bei unbelasteten Papieren stört das aus MTT gebildete Formazan die Messung. Nach Belastung ist eine Messung nicht mehr möglich

	Inhaltsstoff	unbelastet	6 Monate bei 25°C
	NAD	4,8 mg	4,6 mg
	Diaphorase	o,3 U	o,21 U
1o	MIT	1,2	1,0
	Formazan	0,1	0,3

Patentansprüche

- 1. Stabilisierte Zubereitungen von Tetrazoliumsalzen für analytische Zwecke, dadurch gekennzeichnet, daß sie 1 10, vorzugsweise 1 2 Mol einer komplexbildenden, in polaren Lösungsmitteln löslichen Säure pro Mol Tetrazoliumsalz enthalten.
- 2. Zubereitungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Säure Borsäure oder eine organische Hydroxypolycarbonsäure ist.
- 3. Zubereitungen nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Säure Zitronensäure ist.
- 4. Zubereitungen nach Anspruch 1 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Tetrazoliumsalz MTT, INT oder NBT ist.
- 5. Zubereitungen nach Anspruch 1 -4, dadurch gekennzeichnet, daß die Zubereitung als Lösung, Lyophilisat, oder Imprägnierung auf einem saugfähigen Träger vorliegt.
 - 6. Verfahren zum Nachweis von reduzierenden Stoffen, mittels Tetrazoliumsalzen und gegebenenfalls üblichen Aktivatoren wie Diaphorase oder PMS, dadurch gekennzeichnet, daß man dem Testansatz eine stabilisierte Zubereitung gemäß Anspruch 1 5 zufügt.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man die stabilisierte Zubereitung des Tetrazoliumsalzes zu einer auf Reaktionsbedingungen gepufferten Lösung

der übrigen Reagenzien zufügt und anschließend die Probe zusetzt und die Farbveränderung mißt.

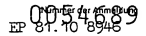
8. Verwendung von Zubereitungen nach Anspruch 1 - 5, zum Nachweis von NADH, NADH-bildenden Systemen oder Ascorbinsäure.

EP 81 10 8946

				
		IGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG IInt CI. 1
negorie	Kennzeichnung des Dokuments maßgeblichen Teile	mit Angabe, soweit erforderlich, der	betrifft Anspruch	
. X	DE - A - 2 147 4	66 (BOEHRINGER MANNHEIM GmbH)		G 01 N 33/52 G 01 N 33/82
	* Seiten 1,2,3; 3,4; Ansprüche	Seite 5, Beispiele 1-4 * 	1-8	
A	DE - A - 2 537 4	99 (WARNER-LAMBERT Co.)		
	* Seiten 1,3,4; Ansprüche 1,3		1,4-7	
A	EP - A - 0 007 0	58 (BOEHRINGER MANNHEIM GmbH)		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.)
	* Seite 1, Zeile Zeile 19 bis S Ansprüche 1,3	n 4-10; Seite 3, eite 4, Zeile 25; und 4 *	1,4-7	C 12 Q G 01 N
A	US - A - 4 026 7	67 (C.N. SHIH et al.)		<u>-</u>
	* Spalte 2, Zeil 1,2; Spalte 4, Ansprüche 1-3,		1-7	÷ .
A	US - A - 3 783 1	05 (R.H. MOYER et al.)		KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE
	* Beispiele 1-5;	Ansprüche 10,11 *	1,4-7	X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung Verbindung mit einer andere
A	FR - A - 2 314 4	97 (C.P. VOGEL et al.)		Veröffentlichung derselben Kategorie A technologischer Hintergrun C: nichtschriftliche Offenbarur P: Zwischenliteratur
	* Seite 1, Zeile Zeile 4; Anspr	25 bis Seite 2, wiche 1,2,8 *	1,4-7	T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grund sätze E: ätteres Patentdokument, dai jedoch erst am oder nach de Anmeldedatum veröffentlich worden ist D: in der Anmeldung angeführt Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument
į	Der vorliegende Recherchenb	ericht wurde für alle Patentansprüche ers	stellt.	Mitglied der gleichen Patent familie. übereinstimmend Dokument
Rechero	chenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
	Den Haag	18.03.1982		GRIFFITH



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT



- 2 -

		- 2 -
EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. ³)
Kategorie Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der Maßgeblichen Teile	betrifft Anspruch	
A DE - A - 2 803 955 (MILES LABS. Inc.)		
A $DE - A - 2 459 087$ (IATRON LABS. Inc.)		
A FETTE, SEIFEN, ANSTRICHMITTEL, Band 75, Heft 6, Juni 1973, V.A. RÖDER: "Enzymatische Analyse - Grundlagen, Fortschritte, Grenzen", Seiten 395-397		•
		RECHERCHIERTE
		SACHGEBIETE (Int. Cl.3)
		•
*		·
ı.		
		,
·		
		•
EPA Form 1503.2 06.78	<u></u>	

*		*	•	, **
		*	•	
•			· ·	• 5
		*		
		•		
,				
	*			1
				:
				•
				•
<i>p</i> -				
*				*
	•			
				•
		•		м.
				* ·
		•		•
	•			
	*			1
	*			
		, .		
		•		
		•		
		•		